

Gebrauchsinformation: Information für Anwender

Buscopan 20 mg/1 ml Injektionslösung Butylhyoscinebromid

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Anwendung dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.
- Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden haben wie Sie.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

Was in dieser Packungsbeilage steht

1. [WAS IST BUSCOPAN UND WOFÜR WIRD ES ANGEWENDET?](#)
2. [WAS SOLLTEN SIE VOR DER ANWENDUNG VON BUSCOPAN BEACHTEN?](#)
3. [WIE IST BUSCOPAN ANZUWENDEN?](#)
4. [WELCHE NEBENWIRKUNGEN SIND MÖGLICH?](#)
5. [WIE IST BUSCOPAN AUFZUBEWAHREN?](#)
6. [INHALT DER PACKUNG UND WEITERE INFORMATIONEN](#)

1. WAS IST BUSCOPAN UND WOFÜR WIRD ES ANGEWENDET?

Buscopan enthält den Wirkstoff Butylhyoscinebromid (Spasmolytikum). Ein Antispasmodikum ist ein Arzneimittel, das eine entkrampfende Wirkung hat; ein krampflösendes Mittel. Ein Spasmus oder Krampf ist eine starke und unwillkürliche Muskelkontraktion, die intensiv, langanhaltend und meistens schmerzhaft ist und die unter anderem in den Muskeln des Verdauungstrakts auftritt. Ein Antispasmodikum entkrampft und hebt die im Zusammenhang mit dem Krampf auftretenden Schmerzen auf und stellt die normale Funktionsweise des beeinträchtigten Organs wieder her. Buscopan wird für die Behandlung von schmerzhaften Krämpfen in folgenden Bereichen empfohlen:

- Der **Verdauungstrakt** (z.B. spastisches Kolon/ Reizdarm, Speiseröhren- und Magenkrämpfe sowie Krämpfe bei Durchfall oder Gastroenteritis);
- Die **Gallenwege** (z.B. Gallenkoliken);
- Die **Harnwege** (z. B. Nierenkoliken);
- Die **Geschlechtsorgane** (z. B. schmerzhafte Menstruationsbeschwerden).

2. WAS SOLLTEN SIE VOR DER ANWENDUNG VON BUSCOPAN BEACHTEN?

Buscopan darf nicht angewendet werden,

- wenn Sie allergisch gegen Butylhyoscinebromid oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.
- wenn Sie an folgenden Erkrankungen leiden:
 - Prostataadenom (gutartiger Tumor der Prostata), Hypertrophie (Vergrößerung) der Prostata mit Harnverhalt (Unfähigkeit zur Entleerung der Blase)
 - nicht behandeltes Engwinkelglaukom (erhöhter Augeninnendruck)
 - Verengung des Magens, Darmträgheit (verminderter Darmtonus), mechanischer Magen- und Darmverschluss (vermutete oder bestätigte Blockade im Darm), eine Erkrankung, in der der Darm blockiert ist und seine Funktion gestört ist (paralytischer oder obstruktiver Ileus) – Symptome sind starke Bauchschmerzen in Kombination mit Mangel an Stuhl und/oder Übelkeit/Erbrechen-, Megakolon (schwere Erweiterung des Dickdarms)
 - krankhaft erhöhte Herzfrequenz
 - schwere Myasthenia gravis (abnorme Ermüdbarkeit der Muskulatur)
- bei Kindern unter 1 Jahr.
- als intramuskuläre Injektion bei Patienten, die mit Antikoagulantien behandelt werden. Bevorzugen Sie den subkutanen oder intravenösen Verabreichungsweg.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

- Es ist zwingend erforderlich, die Behandlung zeitlich und symptomabhängig zu begrenzen. Suchen Sie einen Arzt auf:
 - wenn die Schmerzen nicht vorübergehen oder zunehmen
 - bei Fieber, Übelkeit, Erbrechen, Störungen des Darmtransits, Unwohlsein oder Blut im Stuhl in Verbindung mit Schmerzen
 - bei Blasenentleerungsstörungen: häufiges Wasserlassen, Schwierigkeiten oder Schmerzen beim Wasserlassen, Schmerzen im Lendenbereich.
- Vorsicht ist geboten bei:
 - Patienten mit Neigung zu Verschlüssen (Obstruktionen) im Bereich des Darms oder der Harnwege
 - Patienten mit unregelmäßigem Herzrhythmus
 - Patienten mit Herzerkrankungen, die sich derzeit einer parenteralen Therapie mit Buscopan unterziehen (es wird empfohlen, diese Patienten zu beobachten)
 - älteren Menschen.

Bei Rückfluss von Magenflüssigkeit in die Speiseröhre (gastroösophagealer Reflux) sollte Buscopan nicht angewendet werden.

Falls Sie bereits andere Medikamente nehmen, lesen Sie bitte auch den Abschnitt „Anwendung von Buscopan zusammen mit anderen Arzneimitteln“. Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Buscopan anwenden.

Kinder

Wenden Sie dieses Arzneimittel bei Kindern unter 6 Jahren nicht ohne vorherige Rücksprache mit Ihrem Arzt an.

Anwendung von Buscopan zusammen mit anderen Arzneimitteln

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker wenn Sie andere Arzneimittel anwenden, kürzlich andere Arzneimittel angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel anzuwenden.

Fragen Sie Ihren Arzt um Rat, bevor Sie bestimmte Arzneimittel zusammen mit Buscopan einnehmen:

- Bei gleichzeitiger Einnahme von bestimmten Arzneimitteln kann deren Wirkung oder die Wirkung von Buscopan verstärkt werden: Arzneimittel gegen Depressionen, Arzneimittel gegen bestimmte Geisteserkrankungen (Antipsychotika), Arzneimittel gegen Allergien, andere Anticholinergika wie Tiotropium oder Ipratropium (Arzneimittel gegen Atembeschwerden), Chinidin und Disopyramid (zur Behandlung von Herzrhythmusstörungen) und Amantadin (Arzneimittel gegen Parkinson).
- Die Wirkung bestimmter Arzneimittel, die den Herzrhythmus beschleunigen (Betamimetika), kann durch Buscopan verstärkt werden.
- Andererseits kann Buscopan die Wirkung von Arzneimitteln, die die Motilität des Magens stimulieren (Metoclopramid, Cisaprid, Alizaprid, Domperidon), hemmen.
- Verabreichen Sie Buscopan nicht intramuskulär, wenn Sie mit Antikoagulantien behandelt werden.

Anwendung von Buscopan zusammen mit Nahrungsmitteln, Getränken und Alkohol

Nicht zutreffend.

Schwangerschaft, Stillzeit und Fortpflanzungsfähigkeit

Nicht während der Schwangerschaft und Stillzeit anwenden, wenn nicht anders von Ihrem Arzt verordnet.

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Anwendung dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Buscopan kann fallweise Sehstörungen und Schwindel hervorrufen. Darum ist Vorsicht geboten und muss der Patient eventuelle gefährliche Tätigkeiten wie Fahren oder Bedienung von Maschinen vermeiden, falls er eine dieser Nebenwirkungen wahrnimmt.

Buscopan 20 mg/1 ml Injektionslösung enthält weniger als 1 mmol Natrium (23 mg) pro Ampulle, d. h. es ist nahezu „natriumfrei“.

3. WIE IST BUSCOPAN ANZUWENDEN?

Wenden Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt oder Apotheker an. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Die empfohlene Dosis beträgt:

- Erwachsene: 1 Ampulle per Injektion, wenn nötig wiederholen, jedoch höchstens 100 mg (5 Ampullen) pro Tag.

Anwendung bei Kindern

- Kinder über 6 Jahren: Siehe Erwachsene.
- Kinder unter 6 Jahren: Nach ärztlicher Verschreibung, jedoch höchstens 1,5 mg/kg/24 Stunden.
- Buscopan ist bei Kindern unter 1 Jahr kontraindiziert.

Zur subkutanen, intramuskulären oder intravenösen Injektion.

Ohne ärztlichen Rat darf dieses Medikament nicht länger als 7 Tage angewendet werden.

Langfristige Anwendung von Buscopan:

Die Dauer der Behandlung soll die der Symptome nicht überschreiten, um eine durch das Präparat bedingte Darmträgheit (Abnahme des Darmtonus) zu vermeiden. Buscopan darf nicht täglich über einen längeren Zeitraum angewendet werden, ohne nach der Ursache der Bauchkrämpfe zu forschen.

Wenn Sie eine größere Menge von Buscopan angewendet haben, als Sie sollten

Falls Sie zu viel Buscopan verwendet oder genommen haben, wenden Sie sich unverzüglich an Ihren Arzt, Ihren Apotheker oder an das Informationszentrum für Vergiftungsunfälle (070/245.245).

Die Symptome einer Überdosierung sind in Abschnitt 4 beschrieben („Welche Nebenwirkungen sind möglich?“).

Wenn Sie die Anwendung von Buscopan vergessen haben

Wenden Sie nicht die doppelte Menge an, wenn Sie die vorherige Anwendung vergessen haben.

Wenn Sie die Anwendung von Buscopan abbrechen

Verwenden Sie Buscopan 20 mg/1 ml Injektionslösung ausschließlich bei akuten Beschwerden. Sie können die Anwendung des Arzneimittels jederzeit abbrechen.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

4. WELCHE NEBENWIRKUNGEN SIND MÖGLICH?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Wenn eine der folgenden Nebenwirkungen auftritt, setzen Sie Buscopan sofort ab; kontaktieren Sie sofort Ihren Arzt oder begeben Sie sich unverzüglich in die Notaufnahme eines nahe gelegenen Krankenhauses. Diese Nebenwirkungen treten gelegentlich auf (können bis zu 1 von 100 Personen betreffen):

- Schock (rapider Blutdruckabfall, Blässe, Erregung, schwacher Puls, feuchtkalte Haut, Bewusstseinsstörung) aufgrund einer plötzlichen Gefäßerweiterung infolge von schwerer Überempfindlichkeit gegen bestimmte Stoffe (anaphylaktischer Schock).
- Dyspnoe (Atembeschwerden, Kurzatmigkeit oder Engegefühl in der Brust), oft infolge einer allergischen Reaktion.

Wenn Sie irgendwelche der folgenden Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt. Diese Nebenwirkungen sind Zeichen einer Überempfindlichkeitsreaktion auf den Wirkstoff dieses Arzneimittels und treten gelegentlich auf (können bis zu 1 von 100 Personen betreffen):

- Fälle von anaphylaktoiden Reaktionen (Juckreiz, Hautausschlag, Urtikaria, Rötung) und andere Überempfindlichkeitsreaktionen; Angioödem (Schwellung der Haut (zum Beispiel von Rachen oder Zunge) mit Atembeschwerden und/oder Juckreiz und Hautausschlag).

Weitere Nebenwirkungen

Gelegentlich (können bis zu 1 von 100 Personen betreffen)

- Beschleunigter Herzrhythmus (Tachykardie)
- Mundtrockenheit (Xerostomie)
- Hemmung der Magen-Darm-Motilität
- Vermindertes Schwitzen

Selten (können bis zu 1 von 1.000 Personen betreffen)

- Abfall des Blutdrucks
- Schwindel
- Gesichtsrötung
- Harnverhalt (Unfähigkeit zur Entleerung der Blase)

Nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar)

- Vorübergehende Sehstörungen
- Pupillenerweiterung
- Erhöhung des Augeninnendrucks

Kommt es nach der Anwendung von Buscopan zu Schmerzen und einer Rötung des Auges sowie zu Sehverlust, **so sollte ein Augenarzt aufgesucht werden.**

Bei intramuskulärer Injektion werden manchmal Schmerzen an der Injektionsstelle beschrieben.

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt anzeigen über:

Belgien: Föderalagentur für Arzneimittel und Gesundheitsprodukte – www.afmps.be - Abteilung Vigilanz –Website: www.notifierunefetindesirable.be – E-Mail: adr@fagg-afmps.be

Luxemburg: Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy oder Division de la pharmacie et des médicaments de la Direction de la santé - Site internet : www.guichet.lu/pharmacovigilance.

Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

5. WIE IST BUSCOPAN AUFZUBEWAHREN?

Nicht über 25°C lagern. In der Originalverpackung aufbewahren.

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf der Packung angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

6. INHALT DER PACKUNG UND WEITERE INFORMATIONEN

Was Buscopan enthält

- Der Wirkstoff ist: Butylhyoscinebromid 20 mg/1 ml
- Die sonstigen Bestandteile sind: Natriumchlorid (siehe Abschnitt 2 „Buscopan enthält“) – Wasser für Injektionszwecke

Wie Buscopan aussieht und Inhalt der Packung

Injektionslösung zu 20 mg/1 ml. Packung mit 6 Ampullen aus farblosem Glas.

Auch als überzogene Tabletten (zu 10 mg) und Filmtabletten (zu 20 mg) erhältlich.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Pharmazeutischer Unternehmer

Opella Healthcare Belgium, Leonardo Da Vincilaan 19, 1831 Diegem
Tel.: 02/710.54.00 – E-mail: info.belgium@sanofi.com

Hersteller

Sanofi S.r.l., Via Valcanello 4, 03012 Anagni, Italien

Zulassungsnummer: BE021174 : LU : 2009080433

Art der Abgabe: verschreibungspflichtig.

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt genehmigt im 08/2025

Ausführliche und aktualisierte Informationen über dieses Arzneimittel erhalten Sie, indem Sie den QR-Code auf der Packung mit einem Smartphone scannen. Dieselben Informationen finden Sie unter folgender URL: <https://qr.qrcode.opellahealthcare.com/MSEpy2>